网日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-288828

@Int_Cl.*		識別記号	广内整理番号		❷公開	昭和62年(1987)12月15日		
G 03 C	1/68 1/00 1/02	3 3 1 3 2 4 3 5 1	7267—2H 7267—2H 8205—2H	審查請求	未請求	発明の数 1	(全24頁)	

会発明の名称 感光材料

②特 顧 昭61-133092

会出 顔 昭61(1986)6月9日

の発明者原田 徹 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

砂発 明 者 佐 藤 幸 蔵 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

⑪出 顋 人 富士写真フィルム株式 南足柄市中沼210番地

明 無事

1. 発明の名称

感光材料

2.特許請求の範囲

1。支持体上に、ハロゲン化銀、差元剤、重合性化合物、及び下記一般式[I]または[I];

$$R^{1_0}$$
 $(R^3)_{a}$
 $(R^4)_{n}$
 R^{2_0}
[I]

「ただし、A は - O - または - N - であり、そしてR は置換基定数 σ が正の置換基であり:R'および R* はアルキル基、シクロアルキル基またはアラルキル基であり、そしてそれぞれは同一でも、異なってもよい:R* および R* はアルキル 基、アルコキシ基、シクロアルキル基、アラルキル はまたはアリールオキシ基であり、そしてそれぞれは同一でも、異なってもよい:2、 m および n は 1 または 2 である〕

で変わされるロイコ色素を含む感光層を有する 感光材料。

2. 上記ロイコ色素が下配一般式[四]または[IV]:

【ただし、Rº およびRº は互いに何一で、アルキル基またはシクロアルキル基であり:Rº およびRº は互いに何一で、アルキル基、シクロアルキル基、またはアルコキシ基であり:そしてRº とRº に含まれる絵炭素原子数は5以上であ

ことを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の感 光材料。

3. 発明の評価な業明

[発明の分野]

本発明は、支持体上に、ハロゲン化板、混元 剤、蛋合性化合物および色画像形成物質(ロイコ 色素)を含む感光器を有する感光材料に関する。

[発明の背景]

支持体上に、ハロゲン化機、最元別および乗合性化合物を含む感光層を有する感光材料は、ハロゲン化銀の帯像を形成し、重合性化合物を重合させる画像形成方法に使用することができる。

画像形成方法の例としては、特公昭45-111149号、阿47-20741号、阿49-10697号、特別昭57-138632号、阿58-169143号各公银に記載されている方法がある。これらの方法は、選光されたハロゲン化盤を現像を用いて現像する数、超元剤が酸化されると同時に、共存する返合性化合物(例、ビニル化合物)が低合を開始し高像級の高分子化合物を

5 1

で表わされる化合物であることを特徴とする特許 許苗次の範囲第1項記載の感光材料。

3。上部成合性化合物および上記ロイコ色素が マイクロカブセルに収容された状態で感光層に合 まれていることを特徴とする特許請求の範囲第1 もしくは3項記載の感光材料。

4. ハロゲン化銀が上記マイクロカブセルに収容されていることを特徴とする特許請求の範囲第3項記載の感光材料。

5。 還元剤が上記マイクロカブセルに収容されていることを特徴とする労許語求の範囲第3項記 並の感光材料。

6. 無現像用であることを特徴とする特許請求 の範囲第1項記載の感光材料。

7。上記ロイコ色素がサリチル酸類の全属塩との被触下に発色する化合物であることを特徴とする特許語水の範囲第1項記載の感光材料。

8。上記感光層がロイコ色素を、上記重合性化 合物に対して 0.5 万至 5 0 重量%の基因で会む

形成するものである。使って上記方法は、液体を 用いた現像是理が必要であり、またその是産には 比較的長い時間が必要であった。

また、本処明者等は、上記画像形成方法の一態 ほとして、支持体上に、ハロゲン化銀、超元剤、 近合性化合物、および色画像形成物質を含む感光 層を有する感光材料を像様露光と同時に、または 像様露光後に、現像処理を行い、食合性化合物を 近台級化させ、これにより硬化部分の色面像形成 物質を不動化させることを特徴とする画像記録方 法についても既に特許出顧している(特開昭 6 1 ・・ - 7 3 1 4 5 号)。

上記色画像形成方法に用いられる色画像形成物質の例の一つとして、ロイコ色素が用いられている。ロイコ色素とは別名量元型色素とも呼ばれ、 像性物質(顕色剤)と接触させることにより、曼 色反応を示す化合物をいう。

「ただし、Aは-O-または-N-であり、そしてRは置換基定数σが正の数換基であり:R」およびR® はアルキル基、シクロアルキル基またはアラルキル基であり、そしてそれぞれは阿一でも、異なってもよい:R® およびR® はアルキル基、アルコキシ基、シクロアルキル基、アラルキル基、アルコキシ基、シクロアルキル基、アラルキルはまたはアリールオキシ基であり、そしてそれでれは阿一でも、異なってもよい:4、mおよび

木免明者らは、感光材料に用いて高い発色性が 得られ、しかも光に対する 堅牢性などに優れたロ イコ色素について検討した。その結果、上記各公 似に記載されているロイコ色素(イエロー)は必 ずしも感光材料に用いた場合十分な発色性が得ら れないことが見い出された。

[発明の要冒]

本免明者は、画像形成方法に使用することができる優れた感光材料を提供することを目的として研究を重ねた。

本急明は、鮮明な色画像が得られ、かつ光に対する堅牢性に優れた感光材料を提供することを目的とする。特に、本急明はイエロー画像形成物質(ロイコ色素)が含有された感光材料を提供することを目的とする。

すなわち、本発明は、支持体上に、ハロゲン化銀、最元前、重合性化合物、および下記一般式[I]または[I]で表わされる新風なロイコ色実を含む感光層を有する感光材料を提供するものである。

ntlittlitalia I

[発明の効果]

本発明の感光材料は、色画像形成物質として上記一般式[I]または[I]で表わされるロイコ 色素を用いることを特徴とする。

述光材料に色画像形成物質として上記一般式 [[]または[8]で変わされるロイコ色書(イ エロー画像形成物質)を用いることにより、最高 濃度が高く、かつ最低濃度が低い、即ちS/N比 の高い画像が得られる。

従って、本塾明の感光材料を用いて画像形成を 行なえば、括めて鮮明な色画像を得ることができ る。

[発明の詳細な記述]

本発明の感光材料に用いるロイコ色素は下記ー 設式[1]または[1]で安わされる化合物であ (8³) (8⁴)

上記一般式【Ⅰ】または【Ⅱ】において、



Aは、「O」または「N」を変わす。Rで表している。Rで表が正の値を示すの値を示する。 Z 投基に発表である。 Z を受ける C を変わる C

R・、R*、R*およびR*で表わされるアラルキル基としては、例えば、ベンジル基、フェネチル基などを挙げることができる。また、フェネチル基は上途した設装基定数の値が一0.27乃至+0.78の範囲にある登換基で置換されていてもよい。この範囲には上記挙げたC』などので、子吸引性基の外に電子共与性基(σ<0)も合む。具体的には、メチル基などのアルキル基である。

R*およびR*で変わされるアルコキシ基のアルキル部分の炭素原子数は1万至16個であることが好ましく、より好ましくは1万至8個である。また、このアルキル部分はシアノ基、アルコキシ基、ヒドロキシ基などの置換基で置換されていてもよい。

R* および R* で 変わされる アリールオキシ なの アリール部分は、フェニル 基であることが 好ましく、上途したと 同様な 登典 基定 数 σ が - 0。 2 7 乃至 + 0. 7 8 の 範囲にある 登典 基で 置換されていてもよい。

括性相関患話会補(代表:藤田稔夫)『裏物の構造 所性相関』(96~103頁、南江金出版、1979年)に記載されている正の最換 基の中から 適宜選択することができる。

これらの中で武装基定数々が+0.23万至+0.78の範囲にある武装基が好ましい。また上記範囲であっても製造上の容易さなどの点から特に、C.R.、C.N、S.O. C.H.、およびN.O. などの公装基であることが好ましい。

R¹、Rª、RªおよびRªで表わされるアルキル基は、その炭素原子数が1万至22個であることが好ましく、更に1万至12個であることが好ましい。また、これらは、直鎖構造であっても分板を有していてもよく、シアノ基、アルコキシ基、ヒドロキシ基などの登扱基で登扱されていてもよい。

R"、R"、R" およびR" で表わされるシクロアルキル基としては、例えば、シクロペンチル基、又はシクロオクチル基などを挙げることができる。

ただし、上記一般式 [I] また仕 [II] において、 A、 m および n は 1 又は 2 である。

本発明のロイコ色素はさらに下記一般式[四]または[[V]で変わされる化合物であることが好ましい。

特開昭62-288828(5)

「ただし、R"およびR"は互いに同一で、アルキル基またはシクロアルキル基であり; R"およびR"は互いに同一で、アルキル基、シクロアルキル基、またはアルコキシ基であり; そしてR"とR"に含まれる絵炭素原子数は5以上である1

すなわち、上記一般式[Ⅲ]または〔IV〕において、

R¹、Rª、Rª およびR⁴ で表わされるアル キル基は、その皮素原子数が1万至22個である

次に、木発明の感光材料に用いることができる ロイコ色素の代表的な具体質を示す。

以下余白

ことが好ましく、更に1万至12個であることが 好ましい。また、これらは、直鎖構造であっても 分岐を有していてもよく、シアノ基、アルコキシ 基、ヒドロキシ基などの登長基で登長されていて もよい。

R'、R"、R" およびR' で表わされるシクロアルキル法としては、例えば、シクロペンチル法、シクロペプチル法、又はシクロオクチル基などを挙げることができる。

R3 およびR4 で表わされるアラルキル基としては、例えば、ベンジル基、フェネチル基などを挙げることができる。また、フェネチル基として 仕上記と问様に置換基定数 σが - 0 . 2 7 万至 + 0 . 7 8 の置換基で置換されていてもよい。

ただし、上記一般式 [II] または [IV] において、R * とR * およびR * とR * は、それぞれが互いに同一であり、そしてR * とR * (またはR * とR * 、R * とR *) に含まれる絵炭素瓜子数は5以上であることが好ましい。

(3)
$$c_2^{H_5}$$
 $c_2^{H_5}$ $c_2^{G_2}$ $c_3^{G_2}$ $c_4^{G_5}$ $c_5^{G_2}$ $c_5^{G_2}$

(4)

(7)

(8)

(13)

(15)

H H H

本曼明に用いるロイコ色素は以下に示した手順 に従って容易に合成することができる。

[合成例1]

ロイコ色素(1)の合成

ロイコ色素(1)は以下に示した式(i)~ (iv)に従って合成される。

化介物 (i) の合成

4-n-ヘキシルレゾルシノール94、4 g. 無水ピリシン-2。3-シカルボン酸39、3 g
および塩化亜鉛33、1 gを三つロフラスコに入れ、130でで4時間製作した。その後、水と酢酸エチルを入れ抽出したのち、漁縮しカラムロマトグラフィー(溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/2)で指製した(収費:6・1 g)。酸点は195~200でであった。

化合物 (ii) の合成

上記(i)の化合物5.9g、更類2gおよび 作僧エチル200m1をナスフラスコに入れ、 2時間最適した。その後、建造し、建液を水に注 ぎ抽出し、次いで濃縮(オイル暦)した(収益: 6.3g)。

化合物 (iii)の合成

上記 (ii) の化合物 6 . 3 g. P - トルエンスルホン酸メチル 1 3 . 2 g. 炭酸カリウム 9 . 8 g および N . N - ジメチルアセトアミド 2 5 m 2 を 三つロフラスコに入れ 5 時間 スチームバス上で

加温した。その後、水に在ぎ酢酸エチルで抽出した。濃縮した後、カラムクロマトグラフィー(浴盤:n-ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で給製した(収量:2、4g)。

化合物 (iv) の合成

上記(iii)の化合物 2・4 g、エチルアルコール20mg、水酸化ナトリウム 0・8 5 gを含む水溶液 2 m g をナスフラスコに入れ、3 時間反応させた。反応終了後、水に往ぎ酢酸エチルで抽出した後、二酸化マンガン10gを入れ、5 0 でで2時間提拌した。その後減圧濃縮して、溶媒(p ーヘキサン/酢酸エチル= 2 / 1)から再結品した(収量: 1・8 g)。融点は152~153でであった。

他のロイコ色素(2)~(17)についても合 成例1と同様に操作することにより得ることがで きる。

なお、上記合成例1は一般式 [I] で表わされるロイコ色素についての説明であるが、化合物(i)の合成において無水ピリジン-3。4-ジ

2 0 重量%の範囲で用いることがさらに好ましい。

本発明の感光材料は、上記ロイコ色素を画像形成時に快速する酸性顕色剤と接触させて用いる。 例えば、色画像は、酸性顕色剤を受像材料の受像 層に含有させておき、本発明の感光材料と誠受像 材料と重ね合せて発色反応を生じさせることによ り、受像材料上に得ることができる。

上記免色反応において、ロイコ色素と顕色剤と を接触させるには、無熱条件下で実施することが 好ましい。無熱することにより上記免色反応を等 しく促進させることができる。

上記加熱温度は一般に50℃乃至200℃、好ましくは50℃乃至150℃である。また加島時間は、一般に1秒乃至1分、好ましくは1秒乃至10秒である。

なお、酸性類色剤は、感光層中の任意の成分と して、本発明の感光材料中に存在させてもよい。 感光材料の感光層において、ロイコ色素を重合性 化合物と共にマイクロカブセルに収容し、このマ カルボン酸を用いて同様な操作を施すことにより 一般式[II]で表わされるロイコ色素についても 同様に合成することができる。

以上述べたような一般式[1]および[I]で 衷わされるロイコ色素は、それぞれ単独で用いて もよいし、適当に製合して使用してもよい。また 一般式[I]で表わされるロイコ色素と一般式 [I]で表わされるロイコ色素とを併用すること もできる。

なお、本是明のロイコ色素(イエロー)と共に 是色の色相の異なる他の公知のロイコ色素を複数 用いる場合には、互いに異なるスペクトル値域に 逃光性を有する少なくとも三種のハロゲン化銀乳 前(ハロゲン化銀乳剤については快速する)と組 合せて、それぞれの乳剤と対応するように使用す ることで容易にカラー画像を影成することができ る。

本免明の感光材料の感光層において、上記ロイコ色素は、患合性化合物に対して 0.5万至 50 重量%の範囲で用いることが舒ましく、 2.万至

イクロカプセルの外に慢性関色剤およびカプラーを存在させることにより、感光材料上に色質体を 形成することもできる。上記のように受像材料を 用いずに色質像が得られる感光材料については、 特斷昭 6 1 - 5 3 8 8 1 号明顧者に記載がある。 また、酸性顕色剤を、上記ロイコ色素を含むマイクロカプセルとは別のマイクロカプセルに収容して、 は光路中に存在させてもよい。

ただし、得られる色画像の感度および野巣度などの点から、木気明の感光材料を用いて画像形成を行なうには、上述したように受像層に酸性顕色顔が含有された受像材料(これらについては、後述する)を用いる態様がロイコ色素の発色方法として最も紆ましい態様である。

上述した競性頭色剤の例としては、酸性白土系 顕色剤(クレー)、フェノールーネルムアルデヒ ドレジン(例、P-フェニルフェノールーネルム アルデヒドレジン)、サリチル機類の金属塩(例 、3、5-ジーαーメチルペンジルサリチル機重 鉛)、フェノールーサリチル機一ホルムアルデヒ ドレジン(例、pーオクチルフェノールーサリチル酸亜鉛ーホルムアルデヒドレジン)、ロダン亜鉛、キサントゲン酸亜鉛等を挙げることができる。

以上述べたような機性動色剤は、ロイコ色素に 対して、50万至1000重量%の範囲で用いる ことが好ましく、100万至1000重量%の範 囲で用いることがさらに好ましい。

記載の感光材料のように、アスペクト比がる以上 の平板状粒子を用いてもよい。

本免明の感光材料に用いるハロゲン化銀には、 ハロゲン組成、品類、粒子サイズ等が異なった二 様以上のハロゲン化銀粒子を併用することもできる。

ハロゲン化銀粒子の粒子サイズ分布についても 特に耐限はない。例えば、特額昭 6 1 - 5 5 5 0 8 号明細방記載の感光材料のように、粒子サイズ 分布がほぼ均一である単分散のハロゲン化銀粒子 を用いてもよい。

本意明の感光材料において、ハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズは、0 - 0 0 1 乃至 5 μmであることが軒ましく、0 - 0 0 1 乃至 2 μmであることがさらに軒ましい。

・過光層に含まれるハロゲン化銀の量は、後述する任意の成分である有機製塩を含む製換算で、 0、1mg乃至10g/mの範囲とすることが好ましい。

木苑明の塩光材料に使用することができる基元

以下、未発明の感光材料を構成するハロゲン化 銀、設元剤、取合性化合物、および支持体につい て順次説明する。

本党明の感光材料には、ハロゲン化銀として、 塩化銀、臭化銀、沃化銀あるいは塩臭化銀、塩沃 化銀、沃臭化銀、塩沃臭化銀のいずれの粒子も用 いることができる。

ハロゲン化銀粒子のハロゲン組成は、変面と内部とが均一であっても不均一であってもよい。変面と内部で組成の異なった多重構造を有するハロゲン化銀粒子については、特別圏57-154232号、同59-48755号、同59-52237号各公根、米第100、984号各明維書に記載がある。また、特別圏61-25576号明維書記載がある。また、特別圏61-25576号明維書記載がある。また、特別圏61-25576号明維書記載がある。な光材料のように、シェル部分の沃化銀の比率が高いハロゲン化銀粒子を用いてもよい。

ハロゲン化単粒子の品質についても特に制限はない。例えば、特別昭61-55509号明細也

剤は、ハロゲン化銀を並元する機能および/また 辻命合作化存物の重合を促進(または郷額)する 微化を有する。上記機能を有する基元剤として は、様々な種類の物質がある。上記忌元剤には、 ハイドロキノン類、カテコール類、pーアミノフ ェノール類、p-フェニレンジアミン類、3-ビ ヲゾリドン類、3-アミノピラゾール剤、4-ア ミノー5ーピラゾロン類、5-アミノウラシル 紙、4、5~ジヒドロキシー6~アミノビリミジ ン類、レダクトン類、アミノレダクトン類、o-またはp-スルホンアミドフェノール類、o-ま たはp-スルホンアミドナフトール類、2-スル ホンアミドインダノン類、4~スルホンアミドー 5 - ピラゾロン類、3 - スルホンアミドインドー ル類、スルホンアミドピラゾロベンズイミダゾー ル 類、スルホンアミドピラゾロトリアゾール類、 αースルホンアミドケトン加、ヒドラジン類等が ある。上記量元前の種類や最等を調整すること で、ハロゲン化製の帯像が形成された部分、ある いは許像が形成されない部分のいずれかの部分の 重合性化合物を重合させることができる。なお、 ハロゲン化級の潜像が形成されない部分の重合性 化合物を重合させる系においては、益元剤として 1 ーフェニル・3 - ピラゾリドン類を用いること が特に好ましい。

なお、上記機能を有する各種記元別については、特顧昭60-22980号、同60-29894号、同60-210657号、同60-226084号、同60-210657号、同60-226084号、同60-227527号、同60-227528号、同61-42746号の各明細密に記載(現像楽またはとドラジン語等体として記載のものを含む)がある。また上記設元別については、T. James等"The Theory of the Photographic Process"部四版、291~334頁(1977年)、リサーチ・ディスクロージャー誌Vol. 170、1978年6月の第17029号(9~15頁)、および阿达Vol. 176、1978年12月の第17643号(22~31頁)にも記載がある。また、特願昭61-55505号明無方記載の述光材料のよう

記のような反応は同時に起こり得るものであるため、いずれの作用であるかを特定することは困难である。·

上記章元朝の具体例としては、ペンタデシルバ イドロキノン、5-t-ブチルカテコール、p-(N, N-ジエチルアミノ)フェノール、1-フェニルー4-メチル-4-ヒドロキシメチル-3-ピラゾリドン、1-フェニルー4~メチルー 4 - ヘプタデシルカルボニルオキシメチル-3-ピラゾリドン、2-フェニルスルホニルアミノー 4 - ヘキサデシルオキシー5 - モーオクチルフェ ノール、2-フェニルスルホニルアミノ-4-セーブチルー5 - ヘキサデシルオキシフェノー ル、2-(N-ブチルカルバモイル)-4-フェ ニルスルホニルアミノナフトール、2- (N-メ チルーN-オクタデシルカルバモイル)-4-ス **ルホニルアミノナフトール、I-アセチルー2-**フェニルヒドラジン、1-アセチル-2-((p またはo) - アミノフェニル} ヒドラジン、1-ホルミル - 2 - { (pまたはo) - アミノフェニ に、登元初に代えて加熱条件下あるいは塩基との 被放状態等において最元前を放出することができ る並元前前部体を用いてもよい。本発明の感光材 料においても、上記各明細書および文献記載の混 元前および重元前前部件が有効に使用できる。 よって本明細書における『並元制』には、上記各 明細書および文献記載の並元前および登元解論部 体が含まれる。

これのの記元和は、単独で用いると、二種の記元和は、単独で用いると、二種の記念を用いると、二種の記念を用いても、二種の記念を用いても、二種の記念を用いても、一種の記念を用いている。 一般のでは、一般ので、これをいる。ただし、実際の使用では、ただし、実際の使用では、ただし、実際の使用では、ただし、実際の使用では、ただし、実際のは、上

ル} ヒドララン、I-アセチルー2-((pまた はo) - メトキシフェニル) ヒドラジン、 i - ラ クロイルー2 - ((pまたはo) - アミノフェニ **ル】ヒドララン、1ートリチルー2-(2、6-ラクロロー4ーシアノフェニル)ヒドララン、** 1-トリチルースーフェニルヒドラジン、1-フェニルー2-(2,4,6-トリクロロフェ ニル)ヒドララン、1-(2-(2.5-ジt-ペンチルフェノキシ)ブチロイル)-2-{ (pまたはo) - アミノフェニル} ヒドラジ ン、1-(2-(2,5-ジ-t-ペンチルフェ ノキシ) ブチロイル} - 2 - { (pまたはo) -アミノフェニル〉ヒドララン・ペンタデシルフル オロカプリル産业、3-インダゾリノン、1-(3,5-ジクロロベンゾイル)-2-フェニル ヒドラジン、1ートリチルー2-[(2-N-ブ チル-N-オクチルスルファモイル) - 4 - メ タンスルホニル》フェニル】ヒドララン、1~ 【4~(2.5-ラーt-ペンチルフェノキシ) ブチロイル) - 2 - ((pまたはo) - メトキシ フェニル】ヒドララン、I-(メトキシカルポニ ルベンゾヒドリル)-2-フェニルヒドラジン、 1 - ホルミルー2 - [4 - { 2 - (2 , 4 - ジー も - ペンチルフェノキシ) ブチルアミド) フェ ニル] ヒドラジン、1-アセチル-2-[4-(2-(2,4-ジーヒーペンチルフェノキシ) ブチルアミド) フェニル] ヒドラジン、1-トリ チル-2-[(2,6-ジクロロ-4-(N, N - ジ - 2 - エチルヘキシル) カルバモイル) フェニル] ヒドラジン、1-(メトキシカルボ ニルベンゾヒドリル) - 2 - (2,4-ジクロ ロフェニル) ヒドラジン、1-トリチル-2-[{ 2 - (N - エチル - N - オクチルスルファモ イル) - 4 - メタンスルホニル) フェニル] ヒド ララン、I-ベンゾイル-2-トリチルヒドララ ン、1-(4-ブトキシベンゾイル)-2-トリ チルヒドララン、1-(2.4- シメトキシベン ゾイル) - 2 - トリチルヒドララン、1 - (4 -**シブチルカルバモイルベンゾイル) - 2 - トリチ** ルヒドラジン、および1-(1-ナフトイル)-

感光材料に使用される重合性化合物は、一般に 付加蛋合性または阴原蛋合性を有する化合物であ る。付加蛋合性を有する化合物としてはエチレン 性不飽和基を有する化合物、阴原蛋合性を有する 化合物としてはエポキシ店を有する化合物等があ るが、エチレン性不飽和店を有する化合物が特に 好ましい。

本免明の感光材料に使用することができるエチレン性不飽和悲を有する化合物には、アクリル酸エステル類、アクリルアミド類、メタクリル酸およびその塩、メタクリル酸およびその塩、 メタクリルでは、メタクリルでは、マレイン酸エステル類、イタコン酸エステル類、スチレン類、ビニルエーテル類、ステル類、Nービニルなよびそれらの誘導体でかある。

本発明に使用することができる重合性化合物の 具体例としては、アクリル酸エステル類に関し、 n - ブチルアクリレート、シクロヘキシルアクリ 2 ートリチルヒドラジン等を挙げることができる。

水免明の總光材料において、上記量元前は銀 1 モル(前述したハロゲン化銀および任意の成 分である有機銀塩を含む)に対して 0 . 1 乃至 1 5 0 0 モル%の範囲で使用することが好まし

本処明の感光材料に使用できる重合性化合物は、特に調製はなく公知の重合性化合物を使用することができる。なお、感光材料の使用力法として、無限処理を予定する場合には、加熱時に揮発しにくい高沸点(例えば、沸点が80℃以上)の化合物を使用することが好ましい。また、本処ロイコ色素の不動化を図るものであるため、重合性化合物は分子中に複数の重合性官能法を有する果偽性化合物であることが好ましい。

なお、感光材料に用いることができる頭合性化 合物については、前途および後述する一連の感光 材料に関する出額明細含中に記載がある。

レート、2 - エチルヘキシルアクリレート、ベン

ラルアクリレート、フルフリルアクリレート、ベエ

トキシエトキシエチルアクリレート、ジシクフェール

キシルオキシエチルアクリレート、ノニルフォール

ウオーシエチルアクリレート、クーンジオール

ウナート、ブタンジオールシアクリレート、グタート

リメチロールプロパントリアクリレート、ジタエリスリトールベンタアクリレート、ボリート、ジャエチ

スリトールへフェノールのジアクリレート、ボリエ

ロキシポリエーテルのポリアクリレート、ボリー

ロキシポリエートおよびポリウレタンアクリレート

「空を帯げることができる。

また他の具体例としては、メタクリル機エステル類に関し、メチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、エチレングリコールジメタクリレート、ブタンジオールジメタクリレート、ネオベンチルグリコールジメタクリレート、トリメチロー

ルプロパントリメタクリレート、ペンタエリスリトールトリメタクリレート、ペンタエリスリトールテトラメタクリレートおよびポリオキシアルキレン化ピスフェノールAのジメタクリレート等を 挙げることができる。

上記重合性化合物は、単独で使用しても二種以上を併用してもよい。二種以上の重合性化合物を併用した感光材料については、特願昭 6 1 - 5 5 5 0 4 号明顧書に記載がある。なお、前途した記元剤の化学構造にピニル基やピニリデン基等の重合性官施基を導入した物質も本発明の重合性化合物と対して使用できる。上記のように超元剤と低合性化合物を兼ねた物質の使用も本発明の態体に合まれることは勿論である。

本項明の感光材料において、重合性化合物は、 ハロゲン化線に対して 0.05万至1200重量 %の範囲で使用することが好ましい。より好まし い使用範囲は、5万至950乗量%である。

木兎明の感光材料は、ハロゲン化機、量光剤、 重合性化合物、および前法した色素を含む感光層

以下、本発明の感光材料の様々な階様、感光器中に含ませることができる任意の成分、および感光材料に任意に設けることができる補助器等について無水原用する。

上記重合性化合物の抽稿は、マイクロカブセル の状態にあることがさらに針ましい。このマイク

を支持体上に設けてなるものである。この支持体 に関しては特に謀反はないが、虚光材料の使用方 近として 熱現像処理を予定する場合には、 現像処 煙の処理温度に耐えることのできる材料を用いる ことが好ましい。支持体に用いることができる材 料としては、ガラス、紙、上世紙、コート紙、キ ャストコート紙、合成紙、金属およびその類似体 、ポリエステル、アセチルセルロース、セルロー スエステル、ポリピニルアセタール、ポリスチレ ン、ポリカーボネート、ポリエチレンテレフタレ ート年のフィルム、および横脳材料やポリエチレ ン等のポリマーによってラミネートされた紙等を 挙げることができる。なお、支持体が抵牾の多孔 性の材料からなる場合は、特勝昭61-5299 6 号明都啓記載の感光材料に用いられている支持 体のように一定の平滑度を有していることが好ま

ロカブセルについては、特に機関なく様々な公知 技術を選用することができる。なお、低合性化合 物の補償がマイクロカブセルの状態にある感光材 料の例については特顧用 6 0 - 1 1 7 0 8 9 号明 継書に記載がある。

75号明細書に、ポリアミド博師とポリウレア樹脂を含む複合樹脂外像を有するマイクロカブセルを用いた感光材料については特願昭61-53877号明細書に、ポリウレタン樹脂とポリエステル樹脂を含む複合樹脂外像を有するマイクロカブセルを用いた盛光材料については特願昭61-53878号明細書にそれぞれ記載がある。

マイクロカブセルにハロゲン化銀を収容する場合は、前途したハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズをマイクロカブセルの平均サイズの5分の1以下とすることが好ましく、10分の1以下とすることがさらに好ましい。ハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズをマイクロカブセルの平均サイズの5分の1以下とすることによって、均一でなめらかな画像を得ることができる。

また、マイクロカプセルにハロゲン化銀を収容 する場合は、マイクロカプセルの外放を構成する 壁材中にハロゲン化銀を存在させることが好まし い。マイクロカプセルの壁材中にハロゲン化銀を 合む感光材料については特顯昭 6 1 - 1 1 5 5 6

たはイラジエーション防止染料、マット剤、スマッシ防止解、可豊間、水放出剤、バインダー、光吸の開始剤、低合性化合物の溶剤等がある。

本発明の感光材料は色画像形成物質としてイレーとの変形するのであるが、任意の保証を研究を研究を受けるのである。本発明の過去を研究を受けるのである。ないのでは、ないでは、ないのでは

本是明の感光材料に使用することができる増越 色素は、特に制限はなく、写真技術等において公 知のハロゲン化製の増速色素を用いることができ る。上記増越色素には、メチン色素、シアニン色 素、メロシアニン色素、複合シアニン色素、ホロ り明和古に記載がある。

本処明の感光材料の感光層に含ませることができる任意の成分としては、前途した酸性顕色消及びロイコ色素以外の色質像形成物質、増越色素、有機な、各種画像形成促進剂(例、地志プレカーサー、オイル、界面活性剤、カインは、現象をおよび/または、現象を強能を有するの。 他の物、熱剤の助・動脈を開始剤、現象がより、熱質合助・刺脈を合関が利、、動質合助・利、、

ポーラーシアニン色楽、ヘミシアニン色素、スチ リル色潜むよびヘミオキソノール色楽等が含まれ る。これらの増進色楽は単独で使用してもよい し、これらを組合せて用いてもよい。特に強色増 進を目的とする場合は、増騰色素を組合わせて使 頂する方法が一般的である。また、増減色楽と共 に、それ自身分光増盛作用を特たない色楽。ある いは可観光を変質的に幾似しないが強色増盛を示 す物質を併用してもよい。増越色素の発加量は、 一般にハロゲン化銀1モル当り10~8万至10~* モル程度である。増越色素は、技道するハロゲン 化銀乳剤の調製段階において添加することが好ま しい。増越色素をハロゲン化質粒子の形成段階に おいて紙加して得られた絶光材料については、特 断明60-139746号明創部に、増進色素を ハロゲン化規粒子の形成後のハロゲン化製乳剤の 国製食所において添加して得られた患光材料につ いては、特額昭61-55510号明朝書にそれ ぞれ記載がある。また、感光材料に用いることが できる増進色楽の具体側についても、上記特願吼 60-139746号および阿61-55510 号名明観音に記録されている。

太急明の感光材料において有機緩進の緩加は、 急災常処理において特に有効である。すなわち、 80℃以上の温度に加熱されると、上記れ極細塩 は、ハロゲン化銀の精像を触媒とする酸化型元反 応に関与すると考えられる。この場合、ハロゲン 化銀と有機製塩とは接触状態もしくは近接した状 態にあることが好ましい。上記有機機堪を構成す る有機化合物としては、脂肪族もしくは芳香族カ ルボン酸、メルカプト基もしくはαー太宝を有す るチオカルボニル基合有化合物、およびイミノ基 合有化合物等を挙げることができる。それらのう ちでは、ベンゾトリアゾールが特に好ましい。上 記有機製塩は、一般にハロゲン化銀1モル当り 0.01万至10モル、好ましくは0.01万至 1 モル使用する。なお、有機銀塩の代りに、それ を構成する有機化合物(何えば、ペンゾトリア ゾール)を感光器に加えても同様な効果が得られ る。有機優塩を用いた感光材料については効果限

お削、および酸素の除去硫酸を有する化合物の例 を示す。

好ましい塩基の例としては、無根の塩基として はアルカリを届またはアルカリ土類の屋の太陽化 物:アルカリ全国またはアルカリ土街会区の第三 リン酸塩、本ウ酸塩、皮酸塩、メタホウ酸塩;水 酸化亜鉛または酸化亜鉛とピコリン酸ナトリウム 筝のキレート化剤との組み合わせ:アンモニウム 水酸化物:四級アルキルアンモニウムの水酸化 物:その他の全民の水酸化物等が挙げられ、有益 の塩基としては動助族アミン類(トリアルキルア ミン類、ヒドロキシルアミン類、脂肪塩ポリアミ ン划): 芳香族アミン剤 (N-アルキル置換芳香 族アミン類、N-ヒドロキシルアルキル置換芳香 旅アミン新およびピス [p~(ジアルキルアミ ノ)フェニル]メタン類)、複字点状アミン類。 アミラン類、森状アミラン類、グアニラン類、夏 状グアニジン類等が挙げられ、特にpKaが7旦 上のものが好ましい。

坦 苫ブレガーサーとして は、 無熱により 脱炭酸

60-141799号明朝官に記録がある。

太范明の悠光材料には、種々の画像形成促進剤 を用いることができる。画像形成長進旗に仕八口 ゲン化量(および/または有機機関)と並え加ァ の酸化量元剤との酸化量元反応の促進、感光材料 から交像材料または交像器(これらについては後 送する)への西依形成物質の移動の促進等の機能 がある。画像野成製造前は、物理化学的な機能の 点から、塩基または塩基プレカーサー、オイル、 界面特性剤、カブリ防止機能および/または退像 促進機能を有する化合物、患溶剤、酸素の除去機 歯を有する化合物等にさらに分類される。 ただ し、これらの物質群は一般に複合機能をおしてお り、上記の長進効果のいくつかを合わせ持つのが 常である。従って、上記の分類は便宜的なもので あり、実際には一つの化合物が複数の硫能を塗留 していることが多い。

以下に画像形成侵違剤として、塩基、塩基プレ カーサー、オイル、界面活性剤、カブリ防止機能 および/または現像促進機能を有する化合物、熱

本発明の感光材料に、塩基または塩基プレカーサーは広い範囲の量で用いることができる。塩基または塩基プレカーサーは、感光層の壁布膜を重量換算して100重量を以下で用いるのが適当であり、さらに好ましくは0、1重量%から40重量%の範囲が有用である。本発明では塩盐および

/または塩基プレカーサーは単独でも二種以上の 混合物として用いてもよい。

木売明の感光材料に塩基または塩基プレカーサーを用いる場合、前途したマイクロカブセル内にハロゲン化量、最元剤、重合性化合物およびロイコ色素を収容する歴程とし、マイクロカブセル外の感光層中に塩基または塩基プレカーサーを存在させることが好ましい。あるいは、特顧明 6 1 - 5 2 9 8 8 号明細含記載の感光材料のように、塩

号公假記載のポリアルキレンオキシド等を挙げる ことができる。

カブリ防止機能および/または現像促進機能を 有する化合物は、最高濃度が高く、かつ最低濃度 が低い鮮明な画像(S/N比の高い画像)を得る ことを目的として用いることができる。なお、カ ブリ防止機能および/または現像促進機能を有す る化合物として、カブリ防止剤を用いた感光材料 については特質限60-294337号明細度 に、環状アミド構造を有する化合物を用いた感光 材料については特質的60-294338号明維 おに、チオエーテル化合物を用いた感光材料につ いては特願昭60-294339号明細書に、ボ リエチレングリコール語導体を用いた遮光材料に ついては特願昭60-294340号明細計に、 チオール誘導体を用いた感光材料については特額 昭60-294341号明備書に、アセチレン化 合物を用いた逐光材料については特願昭61-20438号明細智に、スルホンアミド語導体を 用いた感光材料については特額昭61~2557 オイルとしては、藤水性化合物の乳化分散の溶 盛として用いられる高沸点有機溶機を用いること ができる。

界面活性剤としては、特開附59-74547 号公假記載のピリジニウム塩剤、アンモニウム塩 類、ホスホニウム塩類、特開附59-57231

8号明維男にそれぞれ思慮がある。

無高語電車の物質で銀塩の物理的現像を促進する。 なる語電車の物質で銀塩の物理的現像を促進する。 などが知られては、米国特許第3347671 のののでは、米国特許第3347671 のののでは、米国特許第3347671 のののでは、米国特許第3347671 のののでは、米国特許第33470 のののでは、米国特許のでは、一次ののでは、一次のでは、一次のでは、一次のでは、一次ののでは、一次のでは、一次のでは、一次のでは、大田のでは、大田のでは、カージャーのでは、カー

機業の飲去機能を有する化合物は、現像時における機業の影響(機業は、蛋合無止作用を有している)を健康する目的で用いることができる。機 素の除去機能を有する化合物の例としては、2以上のメルカプト基を有する化合物を挙げることができる。なお、2以上のメルカプト基を有する化 合物を用いた感光材料については、特面昭 6 1 - 5 3 8 8 0 号印編書に記載がある。

太晃明の感光材料に用いることができる熱重合 開始付は、一般に無熱下で熱分解して重合開始積 (特にラジカル)を生じる化合物であり、溢なラ **シカル重合の開始剤として用いられているもので** ある。魚重合開始剤については、高分子学会高分 子実験学編集委員会編「付加重合・閉扇重合」 1983年、共立出版)の第6頁~第18頁等 に記載されている。熱重合開始期の具体例とし ては、アゾピスイソブチロニトリル、1,1' - アゾビス(1-シクロヘキサンカルボニトリ ル)、 ジメチルー 2 。 2 ゜ - アゾピスイソブチ レート、2,2-アゾピス(2-メチルブチロニ トリル)、アゾピスラメチルバレロニトリル等の アゾ化合物、過酸化ペンゾイル、ジーセーパーオ キサイド、ジクミルバーオキサイド、ヒーブチル ヒドロパーオキサイド、クメンヒドロパーオキサ イド等の有級過酸化物、過酸化水素、過硫酸カリ ウム、過敏酸アンモニウム等の無機過酸化物、

2939号各公保記載のオキシムエステル類、特 顧昭59-85834号明編書記載のロッセン候 位により酸を放出する化合物等を挙げることができる。また、加熱により塩基と置換反応を起こす 型電子化合物の例としては、特開昭60-230 134号公保記載の化合物等を挙げることができる。

本色明の終光材料に用いるスマッジ防止剤としては、常温で固体の粒子状物が好ましい。具体例としては、英関特許的12.322、347号明細 おこれの 要効粒子、米陽特許部3.625。736号明細 おいまる 体数 粉末、英国特許を含まる 599 組 50 で 11.375 号明細 お下れ 200 で 200 を 3万 を 400 で 3万 を 400 で 3万 を 500 で 500

Pートルエンスルフィン酸ナトリウム等を挙げることができる。 熱重合関始別は、 重合性化合物に対して 0 ・ 1 乃至 1 2 0 重量 % の範囲で使用することが好ましく、 1 乃至 1 0 重量 % の範囲で使用することがより好ましい。 なお、 ハロゲン化銀の滞像が形成されない部分の重合性化合物を重合とが好ないない。 また 一 急重合関始別を 師かた 必 光 材料については 特顧昭 6 0 - 2 1 0 6 5 7 5 明 細 表 に る が ある。

本免明の感光材料に用いることができる現像作 止剤とは、適正現像後、速やかに塩基を中和また は塩基と反応して膜中の塩基濃塩と相互作用を作 止する化合物または銀および緩塩と相互作用を加 により酸を放出するのである。具体的には、加急 により酸を放出する酸プレカーサー、加急により 共存する塩基と置換反応を起こす類電子化合物、 または含質素へテロ優化合物、メルカプト化合物 等が挙げられる。酸プレカーサーの側としては、 特別昭 6 0 ~ 1 0 8 8 3 7 号 および阿 6 0 ~ 1 9

しい。前述したように重合性化合物の袖稿がマイ クロカプセルの状態にある場合には、上記粒子は マイクロカプセルより大きい方が効果的である。

太奈明の感光は料や物味するや他はおに用いる ことができるバインダーは、単独であるいは組合 せて感光層あるいは受像層に含有させることがで きる。このバインダーには主に無水性のものを用 いることが好ましい。似水性パインダーとして は透明か半透明の観水性バインダーが代表的であ り、例えばゼラチン、ゼラチン誘導体、セルロー ス誘導体、デンプン、アラビヤゴム等のような天 為物質と、ポリピニルアルコール、ポリピニルピ ロリドン、アクリルアミド重合体等の水剤性のポ リピニル化合物のような合成近合物質を含む。他 の合成単合物質には、ラテックスの形で、とくに 写真材料の寸度安定性を増加させる分散状ピニル 化介物がある。なお、パインダーを用いた遮光材 料については、特別昭 6 1 - 6 9 0 6 2 号公根に 記載がある。また、マイクロカブセルと共にバイ ンダーを使用した感光材料については、特質関 6

1-52994号明観書に記載がある。

木発明の感光材料の感光器には、画像転写後の 未愈合の重合性化合物の重合化処理を目的として、光重合関始例を加えてもよい。光重合関始例 を用いた感光材料については、特顧昭 6 1 - 3 0 2 5 号明細密に記載がある。

本発明の磁光材料に重合性化合物の溶剤を用いる場合は、重合性化合物を含むマイクロカブセルとは別のマイクロカブセル内に封入して使用することが紆ましい。なお、マイクロカブセルに封入された重合性化合物と認和性の存碌部級を用いた感光材料については、特願明 6 1 - 5 2 9 9 3 号明細書に記載がある。

以上述べた以外に終光層中に含ませることができる任意の減分の例およびその使用態様についても、上述した一連の感光材料に関する出願明細書、およびリサーチ・ディスクロージャー誌 Vol. 170、1978年8月の第17029号(9~15頁)に記録がある。

木苑明の感光材料に任意に設けることができる

る出頭明備各中に記載がある。

以下汆白

牌としては、受像層、危急体層、帯電防止層、カール防止層、はくり層、カバーシートまたは保護 層、塩店または塩店プレカーサーを含む層、塩店 バリヤー暦等を挙げることができる。

送光材料の使用方法として前途した受像材料を 用いる作りに、上記受像層を感光材料上に設けて この層に画像を形成してもよい。感光材料に設け る受像層は、受像材料に設ける受像層と同様の構 成とすることができる。受像層の詳細について は後途する。

なお、発急体別を用いた感光材料については特別間60-135568号明細書に、カバーシートまたは保護別を設けた感光材料については特別間61-55507号明細書に、塩洗材料に対したといるのは、塩洗がリヤー別においてれた。また、塩洗バリヤー別においてれた。また、塩洗バリヤー別においても、上記特別の例名よが料に関する。さらに、他の補助別の例名よ材料に関する。さらに、他の補助別の例名よが料に関する。さらに、他の補助別の例名よが料に関する。さらに、他の補助別の例名よが料に関する。ことによりに表現した。

以下、木是明の盛光材料の製造方法について述 べる。

些光材料の製造方法としては様々な方法を用いることができるが、一般的な製造方法は迷光層の 構成成分を、適当な溶媒中に溶解、乳化あるいは 分散させた整布被を調製し、そして整布液を支持 体に塗布、乾燥することで感光材料を得る工程よ りなるものである。

 感光層に含まれる主な成分について、被状態成 物および強和液の調製方法を以下に示す。

木充明の感光材料の製造において、ハロゲン化 銀はハロゲン化製乳剤として調製することが好ま しい。ハロゲン化製乳剤の興製方法は写直技術等 で公知の様々な方法があるが、本発明の感光材料 の製造に関しては特に額良はない。ハロゲン化量 乳剤は、酸性法、中性法またはアンモニア法のい ずれの方法を用いても興襲することができる。可 常性製塩と可溶性ハロゲン塩との反応形式として は、片伽製合法、何時報合法またはこれらの組合 せのいずれでもよい。粒子を無イオン過剰条件下 で紹介する逆程合法およびPAgを一定に扱っコ ントロールド・ダブルジェット抜も採用できる。 また、ハロゲン化銀乳前は、主として潜像が粒子 表面に形成される表面潜像型であっても、粒子内 部に形成される内部潜像型であってもよい。内部 推摩型乳剤と造核剤とを組合せた直接反転乳剤を 使用することもできる。

本発明の感光材料の製造に使用されるハロゲン

ができる。ハロゲン化煤乳剤は、後熱しないまま使用してもよいが溢常は化学増盛して使用する。 適常型感材用乳剤において公知の奄黄増感法、 型元増感法、資金属増感法等を単数または組合せ て用いることができる。

前途した有機銀塩を燃光層に含ませる場合には、上記ハロゲン化銀乳剤の調製方法に類似の方

化製乳剤の調製においては、保護コロイドとして 以水性コロイド(例えば、ゼラチン)を用いるこ どが好ましい。似水性コロイドを用いてハロゲン 化級乳剤を調製することにより、この乳剤を用い て製造される木鳧明の感光材料の速度が向上す る。ハロゲン化製乳剤は、ハロゲン化製粒子の形 成段階において、ハロゲン化規部剤としてアンモ ニア、有機チオエーテル誘導体(特公明47-3 86号公復参照)および含確族化合物(特関昭5 3~144319号公保参原)等を用いることが できる。また粒子形成または物理熟成の過程にお いて、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩 等を共存させてもよい。さらに高風度不執、低風 废不執を改良する目的で塩化イリジウム (皿価ま たは耳備)、ヘキサクロロイリラクム塩アンモニ ウム等の水溶性イリジウム塩、または塩化ロジウ ムモの水部性ロラクム塩を用いることができる。

ハロゲン化銀乳剤は、沈厳形成後あるいは特理 熟成後に可溶性塩類を飲去してもよい。この場合 は、メーデル水洗法や沈降法に従い実施すること

洗で有機規模乳剤を調整することができる。

受合性化合物にハロゲン化銀を含ませた感光性 銀成物は、ハロゲン化銀乳剤を用いて調製には、ハ とができる。また、途光性組成物の調製には、ハ ロゲン化銀乳剤以外にも、液粧を燥等により調製 したハロゲン化銀粉末を使用することもできる。 これらのハロゲン化銀を含む感光性組成物は、ホ モジナイザー、ブレンダー、ミキサーあるいは、 他の一般に使用される硬件操作で理律することに より得ることができる。

なお、感光性組成物の調製に使用する蛋合性化合物には、超水性のくり返し単位と確水性のくり返し単位と確水性のくり返し単位よりなるコポリマーを溶解させておくことが好ましい。上記コポリマーを含む感光性組成物については、特顧昭60-261887号明銀郎に記録がある。

また、上記コポリマーを使用する代りに、ハロゲン化業乳剤を芯物質とするマイクロカプセルを 重合性化合物中に分散させて感光性血成物を調製 してもよい。上記ハロゲン化銀乳剤を芯物質とす るマイクロカプセルを含む感光性血成物について は、特額昭 6 1 - 5 7 5 0 号明細書に記載がある。

重合性化合物(上記感光性組成物のように、他の構成成分を含有するものを含む)は水性溶媒中に乳化させた乳化物として使用することが好ましい。また、特願昭60-117089号明細書記録の感光材料のように、重合性化合物の油調をマイクロカブセル化する場合には、マイクロカブセ

89、802号各明編書記載の尿楽ーホルムアル デヒド系あるいは尿素ホルムアルデヒドーレジル シノール系映形成材料を用いる方法:未国特許第 4 , 0 2 5 。 4 5 5 号明細咨記載のメラミンーホ ルムアルデヒド樹脂、ヒドロキシブロピルセルロ ース等の映形成材料を用いる方法:特公昭36-9 1 6 8 号および特開昭 5 1 - 9 0 7 9 号各公報 記載のモノマーの重合によるin situ 法;英国特 許第927,807号および阿第965,074 号各明細書記載の重合分散冷却法;未国特許部 3,111,407号および英国特許第930, 4 2 2 号名明細費記載のスプレードライング法等 を挙げることができる。重合性化合物の油調をマ イクロカプセル化する方法は以上に限定されるも のではないが、芯狗質を乳化した後、マイクロカ プセル壁として高分子膜を形成する方法が特に好 主しい...

なお、途光材料の製造に用いることができる途 光性マイクロカプセルについては、特頭明 6 1 ~ 1 1 5 5 6 号、阿 6 1 ~ 1 1 5 5 7 号、阿 6 1 ~ ル化に必要な壁材をこの乳化物中に添加し、さらにマイクロカブセルの外效を形成する処理をこの 乳化物の段階で実施することもできる。また、 意 元何あるいは他の任意の成分を上記乳化物の段階 で添加してもよい。

上記マイクロカブセル化方法の例としては、未 同特許2、800、457号および阿第2、8、 00、458号各明細方記載の銀水性壁形成材料 のコアセルベーションを利用した計節990、4 43号各明細書、特公昭38-19574号、阿 42-446号および阿42-771号各、250 場の評価重合法:米国特許第3、418、250 号および阿第3、860、304号各別細書記載の のポリマーの析出による方法:米国特許第3、7 98、669号明細書記載のイソシアネートーポ リオール壁材料を用いる方法:米国特許第3、9 14、511号明細書記載のイソシアネートーポ リオール壁材料を用いる方法:米国特許第4、0 14、511号明細書記載のイソシアネートーポ リオール壁材料を用いる方法:米国特許第4、0 りお4、087、376号および阿第4、0

5 3 8 7 1 9、同 6 1 - 5 3 8 7 2 9、同 6 1 - 5 3 8 7 3 9、同 6 1 - 5 3 8 7 4 9、同 6 1 - 5 3 8 7 7 号および同 8 1 - 5 3 8 7 8 9 8 明 細 表に至極がある。

農送した重合性化合物の乳化物(マイクロカブ せん化処理を実施したマイクロカブセル被を含む)のうち、重合性化合物がハロゲン化機を含む 感光性組成物である場合には、そのまま感光が料 の塩化物は、ハロゲン化級乳剤、および任意といる。 に変して使用することができる。上記以外 の乳化物は、ハロゲン化級乳剤、および任意といる。 の乳性乳剤等の他の成分の組成物と記念の政務で 被を調製することができる。この独布をの政務で 他の成分を添加することも、上記乳化物と同様に 実施できる。

以上のように開墾された独布被を前途した支持。
体上に強和、乾燥することにより、水発明の感光
材料を製造することができる。上記號布被の支持
体への強布は、公知技術に従い外易に実施することができる。

以下、木発明の感光材料を用いる画像形成方法についてはベス。

木発明の感光材料は、像様露光と同時に、また は像様露光後に、現像処理を行なって使用する。

上記露光方法としては、様々な露光手段を用いることができるが、一般に可視光を含む個射線の 画像様露光によりハロゲン化盤の潜像を得る。光 報の種類や露光量は、ハロゲン化盤の感光を (色素増越を実施した場合は、増越した被長) や、感度に応じて選択することができる。また。 原面は、白瓜画像でもカラー画像でもよい。

本鬼明の感光材料は、上記像様識光と同時に、または像様端光後に、現像是理を行う。本鬼明のに 感光材料は、特公昭45-11149号公保保守 記載の現像を用いた現像是理を行う特別昭 なお、前途したように、無現像是理を行う特別昭 61-69062号公根記載の方法は、乾速理が であるため、操作が確便であり、短時間で である科点を有している。従って、本発明の速光 材料の現像是理としては、後者が特に優れてい

のように、 並元剤の種類や量等を調整することで、ハロゲン化銀の帯障が形成されない部分の選合性化合物を重合させることも可能である。

以上のようにして、乗合性化合物を重合硬化させ、硬化部分のロイコ色素を不動化させることができる。

本処明の総光材料を、前途した特顧羽61-53881号明顧書記載の感光材料のように構成した場合は、現像是理を行なった感光材料を加圧して、ロイコ色素を含むマイクロカブセルを破壊し、ロイコ色素と酸性顕色剤を接触状態にすることにより感光材料上に色画像(イエロー)を形成することができる。

ただし、前途したように本発明の感光材料を用いる無像形成方法においては、受像材料を用いて 受像材料上に画像を形成することが好ましい。

以下、受保材料について説明する。なお、受像材料または受保煙を用いた両像形成方法一般については、特顧網 6 0 - 1 2 1 2 8 4 号明顧書に記載がある。

& .

本発明の感光材料は、上記のようにして動現を 処理を行い、ハロゲン化銀の帯像が形成されい部分 の重合性化合物を重合化させることがにはかいる の重合性化合物を重合化させることがにはかない。 を選出されておいて、ハロゲン化銀の部像が原立において、ハロゲン化銀の部像が原立にない。 像処理において、ハロゲン化銀の部像が原立にない。 を組分の重合性化合物が重合するが、前途では 版明60-210657号明細密記載の歴光材料

受像材料の支持体としては、後途する感光材料に用いることができる。なお、受像材料の支持体に加えてが対対を開いることができる。なお、受像材料を開いる。なが、受像材料を用いるの多孔性の材料を用いる場合には、特顧昭61-52991号明細書に記せがある。

受像材料は一般に支持体上に受像層を設ける。なお、木造明の感光材料の感光層に酸性調色剤を加えて、受像材料への伝写前、または伝写と同時に発色するようにした場合は、受像材料を上記支持体のみで構成してもよい。

受像時には、前述したロイコ色素の発色システムに従い、酸性顕色剤を含ませることができる。 なお、酸性顕色剤は、感光材料の感光層に添加しても、受像材料の受像層に添加してもよいが、後表の方がより好ましいことは前述した通りである。

受像圏はバインダーとしてポリマーを含む構成とすることが好ましい。上記バインダーとしては、前述した感光材料の感光層に用いることができるバインダーを使用できる。また、特顯昭 B 1 - 5 3 8 7 9 号明銀書記載の受像材料のように、バインダーとして機変透過性の低いポリマーを用いてもよい。

なお、受像層が受像材料の表面に位置する場合

ビー連材、 複写機用 懸材等の 数多くの 用途がある。

以下汆白

には、さらに保護燈を設けることが好ましい。

本発明の経光材料は、前途したように現像処理を行い、上記受像材料を重ね合せた状態で加圧することにより、未硬化部分のロイコ色素を受像材料に転写し、受像材料上に色画像を得ることができる。上記加圧手段については、従来公知の様々な方法を用いることができる。

なお、前途したようにロイコ色素と酸性顕色剤 との発色反応は無熱条件下において促進されるため、 仮写後に受像材料を無熱することが好ましい。

以上のように 仮写後の 受像材料を加熱した場合には、特願昭 6 1 - 5 5 5 0 1 号明細也記載の 画像形成方法のように、ロイコ色素と共に 仮写された未重合の重合性化合物が重合化し、得られた 画像の保存性が向上する利点もある。

木魚明の途光材料は、白混あるいはカラーの撮影およびプリント用連材、印刷遮材、刷版、X線線材、医板用癌材(例えば組合被診断機CRT撮影感材)、コンピューターグラフィックハードコ

以下の実施例により水免明を更に具体的に説明 する。ただし、木発明はこれに設定されるもので はない。

[定施併1]

ハロゲン化銀乳剤の再製

根件中のゼラチン水溶液(水 1 0 0 0 m 2 中にゼラチン 2 0 g と 塩化ナトリウム 3 g を合み 7 5 でに保証したもの)に、塩化ナトリウム 2 1 g と 臭化カリウム 5 6 g を含有する水溶液 6 0 0 m 2 に 前酸銀 0 . 5 9 モルを溶解させたもの)を同時に 4 0 分間にわたって等流量で添加した。このようにして平均粒子サイズ 0 . 3 5 μ m の単分散立力体塩臭化銀乳剤(臭素 8 0 モル%)を調整した。

上記乳剤を水洗して膜出したのち、チオ硫酸ナトリウム 5 mgと 4 ーヒドロキシー 6 ーメチルー1、3、3 a、7 ーテトラザインデン 2 0 mgとを添加して 6 0 ℃で化学環感を行なった。乳剤の収量は 6 0 0 gであった。

ペンゾトリアゾール製乳剤の質量

ゼラチン名8gとベンゾトリアゾール13.2gを水3000mg中に溶かした。この溶液を40℃に係ちながら型搾し、硝酸銀17gを水100mg中に溶かした溶液を2分間で加えた。役られた乳剤のpHを別集することで、過剰の塩を沈降、除去した。その後pHを6.30に関準し、ベンゾトリアゾール銀乳剤を得た。乳剤の収益は400gであった。

送光性組成物の調製

トリメチロールプロパントリアクリレート100gに下記のコポリマー0.40g、下記のロポリマー0.40g、下記のロイコ色素(1)5.6g、およびエマレックスNP-8(日本エマルジョン調製)2gを溶解した。上記溶液18.00gに、下記のヒドラジン講事体(量元剤)0.16gおよび下記の比が多り、16gおよび下記の比が多り、2gに溶解した溶液を加えた。さらに上記のように避されたハロゲン化銀乳剤3.50g、およで、スンゾトリアゾール銀乳剤3.35gを加えて、ホモジナイザーを用いて毎分15000回転で5

(コポリマー)

(ロイコ色素(1))

(ヒドラジン辞事体)

分間競拌して、速光性組成物を得た。

以下介白

(現像楽)

マイクロカブセル液の調製

イソバン(クラレ制製)の18.6%水溶液 10.51g、ベクチンの2.89%水溶液 48.56gを加え、10%硫酸を用いてpHを 4.0に調整した水溶液中に前記の感光性組成物 を加え、ホモジナイザーを用いて7000回転で 2分間程作し、上記感光性組成物を水性溶媒中に 乳化した。

この本性乳化物 7 2 . 5 s に 尿素 4 0 % 水溶液 8 . 3 2 s . レゾルシン 1 1 . 3 % 水溶液 2 . 8 2 s 、ホルマリン 3 7 % 水溶液 8 . 5 6 s 、 磁 像アンモニウム 8 . 7 6 % 水溶液 2 . 7 4 s を 順 次加え、 理作しながら 6 0 ℃で 2 時間 加熱を続け た。 その後 1 0 % 水酸化ナトリウム 水溶液を 用い て P H を 7 . 0 に 凋生し、 亜 鉱酸 水楽ナトリウム 3 0 . 9 % 水溶液 3 . 6 2 s を 加えて、 マイクロ カプセル液を再製した。

感光材料の作成

以上のように到望されたマイクロカブセル液 10.0gに、下配のアニオン界面活性併1%水 溶液1.0g、グアニジントリクロロ酢酸塩10 %(水/エタノール=50/50容益比)溶液 1.0gを加え、100μm厚のポリエチレンテ レフタレート上に井40のコーティングロッドを 用いて独布し、約40℃で乾燥して本発明に従う 感光材料(A)を作成した。

(アニオン界 置活性剤)

CH_COOCH_-CH(C_H_)C.M.

1
NaO_S-CH-COOCH_-CH(C_H_)C.M.

[実施併2~4]

実施例1の感光性組成物の調製において、ロイコ色素(1)5.88の代りに、下記のロイコ色素(3)(11)および(13)を、検査する部1変配載の転加量でそれぞれ用いた以外は、実施例1と同様にして太差明に従う過光材料(B).(C)および(D)を作成した。

[比較例1~2]

実施例1の感光性組成物の顕製において、ロイコ色素(1)5.6gの代りに、下記のロイコ色素(a)および(b)を、後述する第1表記載の添加量でそれぞれ用いた以外は、実施例1と同様にして感光材料(E)および(F)を作成した。

(ロイコ色楽(b))

(ロイコ色楽(3))

(ロイコ色素(LI))

(ロイコ色素(13))

受像材料の作成

125gの水に40%へキサメタリン酸ナトリウム水溶液11gを加え、さらに3。5ージーαーメチルベンジルサリチル酸亜鉛34g、55%以酸カルシウムスラリー82gを紹合して、ミヤーで和分散した。その液をダイナミル分散とでからし、切られた液の200gに対し50%SBRラテックス6gおよび8%ポリピニルアルコール55gを加え均一に30μmのウェート数43g/世の生命した後、依頼して受像材料を作成した。

塩光材料の計価

実施例 1 ~ 4 および比較例 1 ~ 2 において得られた各級光材料(A ~ D および E ~ F)をタングステン電球を用い、200ルクスでそれぞれ 1 炒個体振躍光したのち、125℃に加熱したホットプレート上で30秒間加熱した。次いで4 悠光材料をそれぞれ上記受像材料と重ねて350kg/cmの加圧ローラーを進し、受像材料上に得られ

たポジ色像(イエロー色像)について、反射機度 計で過度を理定(測定被長:440mm)した。 以上の測定結果を下記第1次にまとめて示す。

以下汆白

	- 1
415	-

	癌		感光	. 0	イコ	延 加 量	最高	最低		
		Ħ	Ħ		2	紫		(g)	喜度	造成
実 集 例	1	(A)	(1)	5.6	1.36	0.1
14	2	(В)	(3)	5.6	1.36	0.1
4	3	(c)	(1 1	i)	5.4 "	1.35	0.12
P	4	(D)	(1:	3)	5.5	1.34	0 - 1
比較例	1	(E)	(8)	5.4	1.05	0.1
铀	2	(F	3	(ь	,	5.0	0.82	0.19

第1表の結果から明らかなように、本意明に従う感光材料(A~D)は、公知のロイコ色素を合有してなる感光材料(EおよびF)と比較して、いずれも最高過度が高く、かつ最低過度が低い(S/N比の高い)、良好なポジ面像を与えた。また、発色性とともに光に対する堅牢性も優れていた。